# ◎ 公開特許公報(A) 平1-254699

⑤Int. Cl. 4	識別記号	庁内整理番号	43公長	P 平成1年(198)	9)10月11日
C 07 K 7/40 A 61 K 37/26 // C 07 K 99:26	ADP	8318-4H 8615-4C 審査請求	未請求	請求項の数 5	(全5頁)
◎発明の名称 インスリン誘導体及びその用途					

②特 顕 昭63-83912

②出 願 昭63(1988)4月5日

@発 明 者 村 西 昌 三 京都府京都市上京区烏丸通一条上ル西入ル観三橋町562番

地19号

@発明者木曽良明大阪府茨木市稲葉町15番地26号

①出 願 人 小 玉 株 式 会 社 東京都千代田区神田佐久間町3丁目2番地

邳代 理 人 弁理士 萼 優美 外2名

明 細 糖

インスリン誘導体及びその用法

1. 売明の名称 インスリン; 2. 特許請求の護明

(1) インスリンB類のB, 又はB2.のアミノ酸

のアミノ 法に脂肪酸が結合したインスリン。 (2) インスリンB類のB.及びB.。のアミノ酸

のアミノなに脂肪酸が結合したインスリン。

(3) 請求項第1項記載の化合物の表理学的許容 量を有効は分とする医寒組成物。

(4) 請求項第2項記載の化合物の業理学的許容 量を有効成分とする医薬組成物。

(5) 趙保賴治殷朝である苗来項第3項及び第4 項のいずれか1項記載の医楽組成物。

3. 発明の詳細な影明

(産業上の利用分野)

本発明は新規なインスリン誘導体、さらに詳しくは観尿網における血糖除下剤として有用な

インスリン誘導体に関するものである。 (従来の技術)

インスリンは辞職のラングルハンス氏品より 分級されるアミノ所規以第11何からなるペプチド で、血検中のグルコース後の質面を行ってから ルルセンである。何らかの原因で辞職からのイ ンスリング形の質量に別常を来すと、高血朝 状となり効果例と遊野される。勢深利思者は、 放置しておくと、高血朝状患から様々の疾患を 合併し死に別ることも多くない。使って、この 高齢状態を正常化させるために、インスリン を良ケし改善する必要がある。 彼 ケされる 村出 材望れたもの成は、大陽頃を遺伝すれる 水は まれたもの成は、大陽頃を遺伝すインスリ よりとト雅のものとしたもの又はブタインスリ

ヒトインスリンとウシインスリン、ブタインスリンの相違は、下記一般式 (I) で表わしたインスリン分子のA - 類8 と10 (A。とA。)

ンを耐ま化学的にヒト型に変換したものが用い

られている.

のアミノ酸がアラニン及びパリンで、B - 如10 (B :n n) がアラニンであるものがウシインスリンであり、B 如10のアミノ酸がアラニン、A 加 8 と10のアミノ酸がスレオニン及びイソロイシンよりなっているのがブタインスリンであり、A - 知8、10のアミノ酸がスレオニン、イソン、B - 知10のアミノ酸がスレオニンよりなっているのがヒトインスリンである。

このようなヒト、ブタ又はウシインスリンを 往射剤として患者に必要量皮下又は筋肉に校享 し、血糖を調整している。

想採剤思考はこのインスリン注射を毎日、一生の間無行しなければならず、 世界に 作う 疾 縮や む射 ほ 使の 変性など 肉体的 苦痛 ははな は だ 大きいもの がある。

このようなインスリン性射に伴う苦痛を除く ため、 軽ロ投与や軽点、 直脳投与などの方法が 研究されている。

これらの方法は、何れも吸収促進剤やタンパク分解機場領害初等とインスリンとを製剤技術

的に関うしたものである。これらの例を挙げると、約33円当所と配合する方法(ダンフォース・5: Endocrinology £5, 175, 1978)、元代 たまり 軸性 乳剤とする方法(七型 6. Acta Biabet. Lat. £5, 175, 1978)、リボソームにする方法(Yoshida: EPA 140,085)、又インスリンお子をアソボリマーで被覆し衛化酵素の分泌されない大阪で放出させる方法がある( W. Saffran: Canadian J. Biochem., £7, 548, 1979)。

又、軽皮的持続性入用インスリンとしては、 酢化インスリン (米国特許 節 4478810号、 節 4478746号、 節 4485782号、 節 4489084号及び 節 4536572号明 顧 由) が 知られ ている。このものは、 従来のインスリン た財前 では結晶が新出し、 長期保存に耐えないことか 6種々の競化インスリンとしたものである。 (条項の競扱人とうとする理論)

木売明は、医薬として許容される安定なインスリン製剤に適するインスリン製剤に適するインスリン制度体を提供す

## ることを目的とするものである。 (認知を解決するための手段)

その結果、未発明電らは、インスリンの活性 を失うことなく、血断降下作用を示す、耐溶性 インスリンとして野风な耐助酸化インスリンを 見い出し水発明を完成させた。

本売明の新規なインスリン誘導体は、一般式(I):

(式中R,及びR。は同一又は異って勝助除基を表わし、X及びYは同一マスレオニン又は アラニンを表わし、ZはX及びYがスレオニ ンのときイソロイシンを扱わし、X及びYが アラニンのときパリンを表わす。

又、式中 Phe: フェニルアラニン、 fle: イソロイシン、 Val: バリン、 Glu: グルタ ミン酸、 Gln: グルタミン、 Cys: システィ ン、 Ser: セリン、 Leu: ロイシン、 Tyr: ケロシン、 Ana: アスパラギン、 His: ヒス チのン、 Gly: グリシン、 Ala: アラニン、 Arg: アルギニン、 Thr: スレオニン、 Pro : プロリン、を表わす。)

# Cyr. Cyr. Sec. - Z. Cyr. Sec. - Lear Tyr. Gip. Lear Gly. Ann. Tyr. Cyr. Ann. Bill. Cyr. Cyr. Cyr. Sec. - Z. Cyr. Sec. - Lear Tyr. Gip. Lear Gly. Ann. Tyr. Cyr. Ann. Bill. Cyr. Cyr. Cyr. Sec. - Line - Tyr. - Lear - Lyr. - Lyr.

# で表わされる。

本発明化合物は糖尿病における血糖降下剤と して有用である。

未免明の脂肪酸化インスリンは、上記一般次 (I) で示すようにインスリンB類のB,及び B.。のいづれか一力又は四方のアミノ酸のアミ ノ瓜に脂肪酸を結合せしめたものである。 本発明においてインスリンは、ヒト、ブタ及 がウシインスリンの何れも使用できる。

木苑明による化合物は、例えば以下のような 方法で得ることができる。

- 工程(1):脂肪酸の活性化エステルの合成
- 工程(2):インスリンのp メトキシベンゾキシ カルボニルアジド (p M Z ) 化 (p M Z - イ ンスリンの生成)
- T 点 (3):胎胎務務株エステルとpM Z インス

- 工程(4) で工程(2) において導入した保護なである p M Z を、トリフルオロ酢酸により 脱離させる。
- 記念とも、 記念(3) の情報はゲルろ満を行った後、高進 液体クロマトグラフィーにより、インスリ ンB前のB、及びB・のいづれか一方のア ミノ焼のアミノ法に脂助酸を結合せしめた もの(R・又はR・に脂肪酸が結合したイ ンスリン)、B・及びB・の両方のアミノ 酸のアミノ法に脂肪酸を結合せしめたもの (R・又はR・に脂肪酸を結合したインス リン)を得る。

掛られたインスリン誘導体は、二次機結 乾燥し効末として得ることができる。

### (実施例及び試験例)

以下に水発明を実施例により説明するが、木 発明はこれに限定されるものでない。 リンとの結合 工程(4):pM Z 基の除去

工程(5):分離物型・保存

上記名工程について設明すると次のとおりで ある。

- 工程(1) の高性化エステルの合成は、脂肪酸 そのものでは反応性がなく、そのままでは インスリンと結合しないため、脂肪酸酸のカ ルボキシル法を活性化させ反応性をあめる ために行なう。一具体例としては、Nーヒ ドロキシサクシイミドエステルとする。
- 工程(2) のインスリンのp メトキシベンゾ キシカボニルアジド化は、インスリン A 知 中のアミノ酸 (Gly:) 特に A 、のアミノ が脂肪酸によって置接されることにより、 インスリンモのものの低性が低下をするこ とから、アミノ基の保護のためp M Z 化を 行なう。
- 工程(3) は工程(2) で得たpMZ-インスリンと工程(1) の簡性脂肪酸エステルとの紡

### 参考例1 脂肪酸活性化エステルの製法

所能エチル 150m 2 にパルミチン酸及び N-ヒドロキシサクシイミド50m M を加えた のち、水路しながちジシクロヘキシルカルボ ジイミド50m M を加え 24時間優搾する。反応 狭了後、反応被を3 消し、物程を間尖したの ち、残菌をエタノールより再結品し、パルチ ン酸 N-ヒドロキシサクシイミドエステルを 得る。

### 参考例 2. pM Z 化インスリンの製法

ウシインスリン1 m M 及び p ー メトキシベンゾキシカルボニルアジド4 m M を 1 N ー 炭酸水素ナトリウム溶線・水・ジメチルホルムアミド (2:3:4)の溶液に溶かし、室温で3時間視性する。反応終了後、50% M 健を加え 溶鍵を団 量する。 残性をエーテル 及び1 X m 機 で 洗い、50% M 機 に 筋かし 液 動 花 遊して p ー メトキシカルボジイミドインスリンを終た。

実施例

p M Z - インスリン l m M を ジメチルホル ムアミドに吹かし、これにパルミチン船 N ヒドロキシサクシイミドエステル50m M を 加 え、宝温で3時間提搾する。反応接難健を環 ・ 残 渋 に ア ニ ソ ー ル 及 び ト リ フ ル オ ロ 酢 般を加え水冷下1時間提择する。

その後トリフロオロ酢酸を留去し、残盗に エーテルを加え、生じた比でんをろ過し、残 造をエーテルで洗浄した.

得られた残波を 1 N 酢酸に溶解し、 デックス - G 25を充てんしたカラムによりゲ ルろ過を行いインスリン百分を遺嫁した。

ンスリン西分を凍結乾燥した後 ニトリル: 8.3% トリフルオロ酢酸混凝 ィーにより、Lys-B zaパルミトイルインス (pail-1)、Phe-B, パルミトイルイン スリン(pal-2)、Phe-B, - Lys-B \*\*ジバ ルミトイルインスリン(pal-3)を得た。

五海 クロマトグラムの 新型を 第1間に示

2 2

ト型により得られたまたインスリンは遺体 の脂肪酸粘合無位の固定は、淋球媒体の膜で ミノ化を行なった後、酸分解し、すべてのべ プチド航台を切断して51個のアミノ酸に分解 した技、アミノ酸分析計により分析した。 アミノ飛分析値を第1表に示す。表に示す

ようにインスリン(未変性物)には遊離のア 抜が3か済あり、これを脱アミノ化する とアミノなが着失するためアミノ酸分析計で 脱アミノ化を受けないため、生インスリンと 脱アミノ化物とを比較したとき脂肪酸が結合 している部位のみしつ多く出るため結合部位 が阿定できる

# 段アミノ化 palーインスリ 3 8 お願み . 12 24 2 8 8 2.4 3.7 3.7 5.56 5.56 2.21 10 7 10 7 ソスリ 23 按性 3.3 0.31 5.42 3.91 2.58

Ars His

3

串 #

æ

1

戦 18 SE.

> 12 12 +2

# **試驗例(血糖降下作用)**

イスター系統作ラットを終合24時間も、 バルピタール麻酔下背位に固定し、被 別を1 N - 旧種に収録でけ組織1、 七田 よりが往又は大腿筋に筋狂した。 ンスリンとして 100μg/匹とした。投 到 動脈より採血し、血中グルコース量 を測定した。

結果を第2回に示す。

図からわかるように、木巻明のインスリン 誘導体Pa1-1及び2は、顕著に血中グルコー ス値を低下させる。

### 4. 図面の簡単な説明

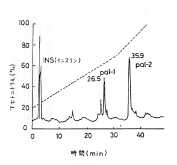
第1図は高速液体クロマトグラムの結果を示 すグラフ

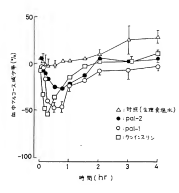
第2回はお午巷の血中グルコールはの変化を 示すグラフである。



才 2 図

才 1 図





### INSULIN DERIVATIVE AND USE THEREOF

Publication number: JP1254699

Publication date: 1989-10-11 MURANISHI SHOZO; KISO YOSHIAKI

Applicant: KODAMA KK Classification:

- international: A61K38/28; A61P3/08; A61P3/10; C07K14/575;

C07K14/62; A61K38/28; A61P3/00; C07K14/435; (IPC1-7): A61K37/26; C07K7/40; C07K99/26

- European:

Application number: JP19880083912 19880405 Priority number(s): JP19880083912 19880405

Report a data error hore

### Abstract of JP1254699

NEW MATERIAL:An insulin derivative having a fatty acid linked to amino group of an amino acid of B1 or B29 in insulin B chain expressed by the formula (R1 and R2 are fatty acid group; X and Y are threonine or alanine; Z is isoleucine or valine). USE:A hypoglycemic agent, excellent in stability, having fat solubility and useful for diabetes. PREPARATION:For example, a fatty acid (e.g., palmitic acid) is reacted with N-hydroxysuccinimide in a solvent to provide a fatty acid N-hydroxysuccinimide ester, which is then mixed with a solution of pmethoxycarbodiimidated bovine insulin and reacted at ambient temperature for 3hr. After completing the reaction, the solvent is distilled away and trifluoroacetic acid is added to the residue and reacted while being cooled with ice. The trifluoroacetic acid is then distilled off to dissolve the residue in 1 N acetic acid and carry out purification by gel filtration and highspeed chromatography, etc., to afford the aimed compound expressed by the formula.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide